PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

04-310223

(43) Date of publication of application: 02.11.1992

(51)Int.CI.

B01D 71/34 B01D 71/12

(21)Application number : 03-074856

(71)Applicant: ASAHI CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing:

08.04.1991

(72)Inventor: OYA HIROYOSHI

(54) POLYFLUOROVINYLIDENE RESIN MEMBRANE AND METHOD FOR PRODUCTION THEREOF

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a polyfluorovinylidene resin membrane, on whose surface the proteinaceous physiologically active substance is hardly adsorbable and which is excellent in hydrophilic character and free from static electricity.

CONSTITUTION: A polyfluorovinylidene resin membrane free from static electricity, having a high hydrophilic characteristic and blended with a cellulose derivative or cellulose having a hydroxylation rate of from 80 to less than 100% is characterized by hydrolyzing the cellulose derivative after the formation of the membrane from a mixed solution containing the polyfluorovinylidene resin and the cellulose derivative.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's

decision of rejection]
[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公 開 特 許 公 報 (A)

(11)特許出頭公開番号

特開平4-310223

(43)公開日 平成4年(1992)11月2日

技術表示管所

(51) Int.Cl.³ B 0 1 D 71/34 庁内整理部号

8322-4D

`F)

71/12

8822-4D

審査請求 未請求 請求項の数3(全 5 頁)

(21) 出題番号

特頭平3-74858

稳则配号

(71)出頭人 000000033

旭化成工業株式会社

大阪府大阪市北区盆島駅1丁目2番6号

- (22)出頭日 平成3年(1991)4月8日

(72)発射者 大屋 博報 静岡県富士市短島2番地の1 旭化成工業

核式会社内

(54) 【発明の名称】 ポリフツ化ビニリデン樹脂膜及びその製造方法

(57) 【張約】

(目的) タンパク貿等の全型活性物質の腹面吸着が極めて少ない親水性に優れ、しかも荷電を有さないポリフッ化ピニリデン樹脂膜及びその製造方法に関する。

【構成】 荷竜を存さずしかも高度に親水性である水酸 化度80%以上かつ100%未満であるセルロース誘導化また はセルロースがブレンドされたポリフッ化ピニリデン樹 路段であり、ポリフッ化ピニリデン樹脂とセルロース誘 導体を混和溶解した溶液により製膜した後、セルロース 誘導体を切水分等することを特徴とする。 (2)

特開平4-310223

【特許請求の範囲】

【請求項1】ボリフッ化ビニリデン樹脂と水酸化度が80 8以上かつ1008未満であるセルロース誘導体とのプレン ドポリマーで構成されることを特徴とするポリフッ化ビ ニリデン総脂膜。

【請求項2】ポリフッ化ビニリデン樹脂と水酸化度100% のセルロースとのプレンドポリマーで構成されることを 特徴とするポリフッ化ピニリデン樹脂鷹。

【湖众項3】 ポリフッ化ビニリデン樹脂とセルロース藝 媒体を混和溶解した溶液により製膜し、その後セルロー 10 ス系高分子を水酸化度80%以上に加水分解することを特 **数とするポリフッ化ビニリデン部脂膜の製造方法。**

【発明の詳細な説明】

[0001]

【喧楽上の利用分野】本発明はセルロース誘導体または セルロースとポリフッ化ビニリデン樹脂のプレンドポリ マーからなる高度に榎水化されたポリフッ化ビニリデン 樹脂膜およびその製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、人工順の案材としては、セルロー 29 スアセテート等のセルロース誘導体、ポリアクリロニト リル、ポリスルホン、ポリメタクリル酸メチル、ポリア ミド等、多くの高分子化合物が用いられてきた。一方、 ポリフッ化ピニリデン材塩は、①複鉱的に強固で、②熱 安定性がよく耐熱性に優れており135℃で大部分の莢品 に侵されない、また③耐放射線性、耐保性に優れてい る。更に③耐薬品性は極めて優れており、ハロゲン化合 物、炎化水素、アルコール、有機酸、塩素系溶剤、酸、 アルカリ、大郎分の強酸化剤、還元剤、塩類に全くおか されず耐薬品性ではポリスルホン、ポリエーテルスルホ お ンより優れた家材である。

【0008】しかしながらポリフッ化ピニリデン樹鑼膜 は腐界表面强力が25.0dyne/cmと小さく、ポリフッ化ビ ニリデン樹脂膜はセルロース等の既水性樹脂膜と比較し て、さらにはポリスルホン、ポリエーテルスルホン等の **砕水性樹脂膜と比較しても極めて疎水性が強く、「一度** 乾燥すると濡れにくい」、「透水性能が低い」、「噪面 が疎水性相互作用により汚染されやすい」など数多くの 欠点があった。特に医薬品製造工程においてタンパク質 等の生理活性物質の分器・鎖製等に使用される場合、膜 面への吸着・変性は回収率の低下を招くと同時に、膜孔 の閉塞によるろ過速度の急激な低下を引き起こすため、 深刻な問題となっていた。

【0004】疎水性樹脂膜を親水化する方法として例え は、特開昭63-13679号公報、分開昭50-196322号公報な どはスルホン酸基を、特開電57-174104号公程は主鎖に*

-(- CF, - CH;-)-,

【0010】の繰り返し単位を持ち、一分子中の平均フ ッ素含有量が50%~60%のフッ素化合物であり、好ましく はメチレン基とフッ化メチレン基が交互に安定した形で 50 路は熔集中で長期にわたり安定であり製験しやすい。一

*ポリエチレンイミンポリマー質を、それぞれ導入もしく はグラフトして観水化している。また特朗昭62-125802 号公報は親水性ポリマーであるビニル茶里台体のポリビ ニルピロリドンを疎水性樹脂蟆にプレンドしている。し かし、いずれの親永基、親水性ポリマーも若干の荷電を 有しているため、荷亀を有する溶質、特に両注電解質で あるタンパク質などを含む溶液に対してはむしろ逆効果 であった。

【0005】 荷電を有しない親水性に優れたポリマーと して天然高分子であるセルロースがあるが、セルロース は親水性が強くポリファ化ビニリデン制脂を溶解する溶 剤には溶祭しないためプレンドは不可能であった。 また 特勝平2-78426号公報は酢酸セルロースをポリフッ化ビ ニリテン樹脂額にプレンドしているが、酢酸セルロース は観水性が弱く、実質的な観水化を得るためにはかなり の量をプレンドする必要があり、ポリフッ化ビニリデン 樹脂のような分子凝集力が大きいポリマーとの均一なブ レンド体を得ることは困難であった。

[0006]

[発明が解決しようとする課題] これまでに過激された ポリファ化ピニリテン樹脂膜を親水化する方法はいずれ も親水化が意味のある程度に達成されていないか。もし くは親永化が造成されても荷電を有するためタンパク質 等の荷電を有する溶質を含む溶散に対しては効果がない 方法ばかりである。従って、本発明が保決しようとする 誤盟は特価を有さずしかも高度に親水化されたポリファ 化ビニリデン樹脂膜及びその製造方法を提供することで ある.

[0007]

【課題を無決するための手段】上記録題を観意検討した 結果本発明に至った。即ちこの発明は、〔1〕ポリフッ 化ピニリテン国間と水陰化度が80%以上かつ160%未満で あるセルロース誘導体とのプレンドボリマーで構成され ることを特徴とするポリフッ化ピニリデン樹脂膜、 [2] ポリフッ化ビニリデン樹脂と水酸化度100%のセル ロースとのプレンドポリマーで研成されることを特徴と するポリフッ化ピニリデン樹脂膜、および〔3〕ポリフ ッ化ピニリデン樹脂膜とセルロース語導体を風和溶解し た溶液により蜘膜し、その後セルロース誘導体を水酸化 度80%以上に加水分解することを特徴とするポリフッ化 ピニリデン樹脂頭の設造方法に関する。

【0008】以下本発明を詳細に記述する。本発明で用 いるポリファ化ピニリデン樹脂製は通常、

[0009]

(化1)

(rは正の整数)

結合した結晶化度の高く、また平均分子量が5×10 以上 と高いものである。このようなポリフッ化ビニリデン闘 方、本程明に用いるセルロース誘導体にはアセチルセル ロースのようなセルロースエステル類、セルロースメチ ルエーテルのようなセルロースエーテル領令があり特に

限定されないが、加水分解の容易さからセルロースエス テル鼠が特に好ましい。本発明はポリフッ化ビニリデン 樹脂とセルロース誘導体をある優合比に溶解した溶液を 用いて、公知技術により中空状もしくは平膜状に到瞭し た後、セルロース誘導体を水陰化度80%以上に加水分解

することを特徴とする。なお水酸化度とはセルロース **

*高分子を一旦式

(C: H: O: (OR) :- (OH) .).

m =0, 1, 2, 3

D: 自然效

R:水溶原予以外の元素また化合物

で孜したとき、

[0011]

【数1】

 $(100/3n)\sum_{k}(m_k)$ 単位(タ6)

【0012】で設される値であり加水分解物質を定量す ることにより求めることができる。製膜原液に使用する 有機溶剤はポリフッ化ビニリデン機能及びセルロース語 操作を紹察するものであればいずれも用い得るが、特に 好家しくは100℃以下の温度範囲でこれらのポリマーを3 偽量量以上の濃度に溶解し得る能力を持つもので、その ような溶剤として例えばハーメチルー2-ピロリドン、ジ メテルホルムアミド、ジメチルアセトアミド等があげら 20 できることはいうまでもない。

【0013】 赦契時原欲におけるポリフッ化ビニリデン 槆扉の濃度組成は製膜可能でかつ膜としての性能を有す る範囲であればよく、10~50重量%である。また高い誰 本性、大きな分面分子量を得るためにはポリマー造度は 下げるべきで、この場合証ましくは10~20単量%であ る。セルロース磊消存の過度組成は加水分解後に十分な 親水性が得られる範囲であればよく、変た加水分別率を 調査することにより税水化度を自由に調整できるが、登 離状態を制御する目的で第4成分、第5成分を伝加する ことも可能であり、それは求める近水径や分割分子量に より随意行えばよい。

【0014】以上の会件により調整した製膜原液を用い て公知技術により製膜を行う。平膜の場合、放製膜原液 を平垣な基盤上に施展しその後疑固裕中に段積する。ま た中空糸状膜については、中空形態を保つため注入核を 月いる。注入被は求める退水性、分面分子型により適宜 最良組成を決めればよいし、また気体を進入させること も可能である。同様に凝固浴中の凝固剤も平均、中空外 40 膜いずれの場合でも求める膜性能により適宜最良組成を 決めればよく特に限定されるものではない。中空糸膜の 場合、紡口から疑固裕までの距離は0cm以上150cm以下で あり、特にOco以上30co以下が紡糸安定性から健まし 43.

【0015】上記のようにしてつくられた平脳あるいは 中空糸質はこのままでは既水性の効力はほとんどなく、 以下に配迹する方法によりセルロース誘導体を水酸化度 808以上に加水分別処理することによりはじめて意味の

処理により十分に溶剤を除去した後、加水分解処理故に 長頂する。加水分解処理液はセルロース誘導体のエステ ル鈎合部分、エーテル結合部分を加水分解によって水酸 基に母換するするものであればいずれでもよく、セルロ ースエステル類であれば酸性またはアルカリ性控放、セ ルロースエーテル對であれば酸性溶液である。またその 遺房、処理時間、処理温度により水酸化度を自由に誘整。

【0016】以下に本発明の実施例を示すが、本発明は「 これに限定されるものではない。

[0017]

【実施例1】 ジメチルアセトアミド (以下DMACと略配) 65.0g、分板溶媒としてジオキサン5.0g、界面新性剤と してポリオキシエチレンソルピタンモノオレート(花王・ アトラス社般、商品名Tween80) 6gの混合溶媒にアセチ ル化度55%の酢酸セルロース(和光純菓)5gを室温で溶 解後、ポリフッ化ピニリデン樹脂 (三菱油化社、 商品 ましくは1~16星星%がよい。また、原液の粘度、相分 30 名Kynar)15gを加えさらに00℃で3時間溶解し真空原胞 役毀膜原液とした。通常の方法によりペーカー式アプリ ケーターを用い40℃保温でガラス板上に資展後、60℃の 水沿中で凝固させた後水流により十分に溶剤を除去し平 順を得た。この平順 100gを50℃、1N NaON 50%エタノー ル水溶液 1000ml に9時間浸漉し加水分解処理を行った。 裂!に加水分解時間、水酸化度、週水性態及び各種タン パク質の吸着量を示した。水酸化度は加水分解物の定量 により求めた。なおタンパク質収着量は以下の方法で加 定した。

> 【0018】放射性同位元素でラベルされたタンパク質 を0.01×8/miになるようにリン酸級衝波 fpH=7.0、イオ ン競馬0.15) に溶解し試験液とした。膜面積 1×10°m 'の依試験競を容量 100mlの試験技に38℃で1時間長渡し た役、水中で16時間はឥ段服を洗浄し十分に非吸着タン パク質を洗い落とした。その後ガイガーカウンターで吸 **着タンパク貿量を直接定量した。なお平時の膜間模は表** 及び裏の表面積の知とした。

【実施例2】実施例1と関係な方法により平域を得之。 ある競水化が速成される。平衡あるいは中空糸\leqslantを水洗 50 この平腹 100gを50°C、1N NaOR 50%エタノール溶液 100

特別平4-310223

Oulに17時間浸流し加水分祭処理を行った。表1に加水 分解時間、水酸化粧、透水性能及び各種タンパク質の吸 着量を示した。水酸化度、タンパク質吸着量は実施例1

と同根の方法で関定した。

[0020] 【比較例1】実施例1と同様な方法で平職を得た。但し 加水分解処理は行わなかった。表しに水酸化度、透水性 能。分回分子最及び各種タンパク質の吸着量を示した。 水酸化度、タンパク質吸着量は実施例1と同様の方法で 測定した。

[0021]

【比較例2】実施例1と同様な方法により平鎮を得た。 この平膜 100gを50℃、1N NaOH 50%エタノール溶液 100 Guiに7時間浸漉し加水分解処理を行った。表1に加水分 解時間、水酸化度、透水性能及び各種タンパク質の吸着 量を示した。水酸化度、タンパク質吸菪量は実施例1と 関係の方法で設定した。

[0022]

【実施例3】実施例1と同等の製膜原液を注入液にDGAC /水=1/1を用いて、内径0.64mm、外径1.04mmの類状 20 1000mlに3時間受積し加水分解処理を行った。表2に加 オリフィスからなる紡口より吐出させ、紡口から30cm下 方に設置した60℃の水浴中を通過させ、通常の方法で水 抗後力セに巻き取り中空糸膜を得た。この中空糸膜 100 gを50℃、1N NaOR 50%エタノール水溶液 1900mlに5時間 浸渍し加水分解処理を行った。 衰2に加水分解時間、水 酸化度、透水色鑑及び各種タンパク質の吸着量を示し*

また。水酸化度、タンパク質吸着量は実施例1と同様の方 法で測定した。なお中空糸膜の膜面積は外表面、内表面 の膜面積の和とした。

[0023]

【実施例4】実施例3と阿様な方法により中空系験を得 た。 この中空糸膜 100gを50℃、1NNaON 50%エタノール 溶液 1000€!に12時間浸渍し加水分解処理を行った。表 2に加水分解時間、水酸化皮、透水性能及び各種タンパ ク質の仮着量を示した。水酸化皮、タンパク質吸着量は 10 実施例1と同様の方法で測定した。

[0024]

【比較例3】実施例3と同様な方法により中空糸膜を得 た。但し加水分解処理は行わなかった。表2に加水分解 時間、水酸化度、透水性能及び各種タンパク質の吸着量 を示した。水酸化度、タンパク質吸着量は実施例1と同 様の方法で測定した。

[0025]

【比較例4】実施例3と同様な方法により中空糸膜を得 た。 この中空系膜 100gを50℃、1NHaCH 50%エタノール 水分解時間、水散化度、造水往能及び各種タンパク質の 吸着量を示した。水酸化度、タンパク質吸着量は実施例 1と同様の方法で測定した。

[0026]

【表1】

| 実施例 比较例 | 加水分解処理 | | 透水性*** | タンパク吸着量(ms/m³) | | |
|------------|--------|-----------|--------------|-----------------|-----------------|---------------|
| | 処理時間 | 水酸化度** | 1 | 4130-4 C | BSA | 7-F 01 97 |
| 寒1 爽2 | 17 | 80 100 | 2959 3220 | 8. 4 0. 0 | 9. 6 2. 2 | 10. 0 4. 0 |
| 比包 | | 45 72 | 2450 2588 | 215. 4 64. 5 | 193. 5 56. 5 | 138.0 46.0 |

al/ma .br .780 malig

[0027]

[丧2]

| 実施例 比較例 | 加水分解処理 | | 透水性*** | タンパク吸溶量 (ms/m²) | | |
|------------|---------|-----------|--------------|-----------------|----------------|-----------------|
| | 処理時間 | 水酸化度" | | 91-70-4 C | esa. | 2-7 07 97 |
| 実\$ 実4 | 5 12 | 81 103 | 8970 8240 | 8.7 2.2 | 7.6 4.5 | 5. 0 4. 2 |
| 153 154 | 9 | 45 69 | 7289 8200 | 235. 0 80. 3 | 210.6 \$2.6 | 245. 6 76. 3 |

*** #1/02-hr-760mils

[0028]

【発明の効果】本発明のポリフッ化ビニリデン問贈とセ ルロース誘導体またはセルロースのプレンドポリマーか 50 化ピニリデン歯髄の優れた耐熱性、耐薬品性を合わせ特

らなるポリフッ化ビニリデン樹脂嗅は、天然高分子であ るセルロースの優れた親水性、生体適合性と、ポリフッ

-126-

(5)

特期平4-310223

つ全く新規な人工調であり、医薬品製造、食品製造など 一般工業分野のみならず、遠過型人工管験をはじめとす る医療分野などにおいて使用するに十分な性値を持つものである。

特関平4-310223

```
【公報値別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載
【部門区分】第2部門第1区分
【発行日】平成11年(1999)6月15日
【公開香号】特開平4-310223
【公開日】平成4年(1992)11月2日
【年通号数】公開特許公報4-3103
【出願香号】特願平3一74856
【国際特許分類第6版】
 BOID 71/34
     71/12
(FI)
 8010 71/34
    71/12
【手統領正書】
【提出日】平成10年3月17日
                              *特徴とするポリファ化ビニリデン制脂膜の製造方法。
【手続箱正1】
                                【手続箱正2】
【補正対象書類名】明細書
                                【補正対象書類名】明細書
【補正対象項目名】請求項3
                                【補正対象項目名】0011
【博正方法】変更
                                【補正方法】変更
【補正内容】
                                【補正内容】
【論求項3】 ポリファ化ビニリデン樹脂とセルロース
                               (0011)
誘導体を泥粕溶解した溶液により製験し、その後セルロ
                               【数1】
ース試導体を水酸化度80%以上に加水分解することを**
             (100/3n)^{\kappa} \Sigma (mk)
                                      単位 (%)
```

なお、上記一般式におけるkは、セルロース系高分子 の一端より数えてk番目のグルコース環ユニットを指す。 また、wkは、k番目のグルコース環ユニットのm値を指す。